(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年12 月11 日 (11.12.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/103080 A1

(51) 国際特許分類7:

H01M 6/08, 4/06, 4/52

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/06699

(22) 国際出願日:

2003年5月28日(28.05.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-159393

2002年5月31日(31.05.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東芝電 池株式会社 (TOSHIBA BATTERY CO., LTD.) [JP/JP]; 〒140-0004 東京都 品川区 南品川三丁目 4 番 1 0 号 Tokyo (JP). (72) 発明者; および

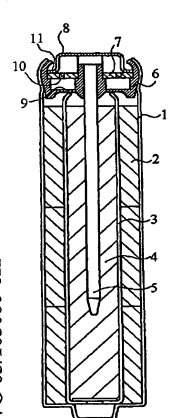
(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 宮本 邦彦 (MIYAMOTO,Kunihiko) [JP/JP]; 〒134-0083 東京都 江戸川区中葛西一丁目28番1号207 Tokyo (JP). 入江 周一郎 (IRIE,Shulchiro) [JP/JP]; 〒232-0016 神 奈川県 横浜市 南区宮元町一丁目21番1号907 Kanagawa (JP). 柏崎 永記 (KASHIWAZAKI,Eiki) [JP/JP]; 〒379-0224 群馬県 碓氷郡 松井田町大 宇人見147-2-202 Gunma (JP). 岡山 定司 (OKAYAMA,Teiji) [JP/JP]; 〒370-0875 群馬県 高崎市 藤塚町242番2A203 Gunma (JP).

(74) 代理人: 松山 允之 (MATSUYAMA,Masayuki); 〒220-0003 神奈川県 横浜市 西区楠町 2 7-9 横浜ウエストビル 3 O 1 号 Kanagawa (JP).

/続葉有/

(54) Title: SEALED NICKEL-ZINC PRIMARY CELL

(54) 発明の名称:密閉形ニッケル亜鉛一次電池



(57) Abstract: An alkali primary cell excellent in high-rate discharge characteristic and less in internal pressure rise due to hydrogen produced in overdischarge. A sealed nickel-zinc primary cell having a container that contains at least a positive electrode including a positive electrode active material of a nickel higher oxide, a negative electrode including a negative electrode active material of zinc or its alloy, a separator, and an electrolyte, characterized in that 3 to 7 mass% of manganese dioxide based on the nickel higher oxide is added to the positive electrode, and the ratio (negative electrode theoretical capacity/positive electrode theoretical capacity) of the theoretical capacity of the negative electrode to the theoretical capacity of the positive electrode ranges from 1.2 to 1.0.

(57) 裏約: 本発明は、ハイ・レート放電特性において優れ、かつ、過放電時での水素発生による内圧上昇の少ないアルカリー次電池を実現することを目的としている。本発明の電池は、容器にニッケル高次酸化物を正極活物質とする正極と、亜鉛もしくはその合金を負極活物質とする負種と、セパレータと、電解液とを少なくとも収容した密閉型ニッケル亜鉛一次電池において、前記正極において二酸化マンガンを前記ニッケル高次酸化物に対して3~7質量%添加し、かつ、前記負極の理論容量と前記正極の理論容量との比(負極理論容量/正極理論容量)を1,2~1,0の範囲としたことを特徴とする密閉型ニッケル亜鉛一次電池である。

WO 03/103080 A1

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR),

OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

規則4.17に規定する申立て:

— USのみのための発明者である旨の申立て (規則 4.17(iv))

添付公開書類:

-- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

明細書

密閉型ニッケル亜鉛一次電池

5 技術分野

本発明は、密閉型ニッケル亜鉛一次電池に関する。

背景技術

15

20

25

一般に従来のアルカリ電池用の正極活物質としては、主として二酸化マンガン が用いられて来た。ところが、最近のさまざまな携帯電子機器の発達は目覚しく、 特に高出力を必要とする機器が増加しているため、従来最も一般的に用いられて いるアルカリマンガン電池よりもハイ・レート放電特性に優れる電池が期待されている。

一方、オキシ水酸化ニッケルを主構成材料とする正極と、亜鉛を主成分とする合金を用いた負極とセパレータと金属缶を具備する密閉式アルカリ亜鉛二次電池が知られている(英国特許365125号)。この電池は、(1)電池電圧が1.73Vと高いこと、(2)放電カーブに平坦性があること、(3)ハイ・レート放電における利用率が高いこと、などの優れた面を有している電池として知られている。しかしながら、この電池は、連続あるいは不連続の放電において、電気容量が著しく滅少してしまうという問題があった。

また、水酸化ニッケルを正極活物質とし、亜鉛を負極活物質とするインサイドアウト型ニッケル亜鉛二次電池も知られている(特開2000-67910号公報)。ところでかかる電池においては、充放電サイクルを繰り返すことにより充電時に正極から酸素ガスが発生し、電池内圧が上昇して電解液が漏液するおそれがあるという問題を抱えている。また、この電池においては、正極と負極の理論容量比を1:2としており、高容量を達成することは困難である。

さらに、アルカリ電池において二酸化マンガンとオキシ水酸化ニッケルを混合 して使用することにより、高温保存後の強負荷放電特性を改善することが知られ

ている (特開 2000-48827号)。すなわち、この発明では、正極合剤として、二酸化マンガンとオキシ水酸化ニッケルを、これらの配合比が二酸化マンガン20~90重量部、オキシ水酸化ニッケル80~10重量部となるように混合して用いている。ところでこの発明のように二酸化マンガンを主体とした合剤を用いると二酸化マンガン特有の1.1V付近にプラトーを生じるため、ハイ・レート放電容量にばらつきを生じやすくなり、その結果、低温になると特にハイ・レート放電特性が劣化して電池の使用に支障を来すようになる。

5

10

これらの状況に鑑みて、本出願人は、ディジタルカメラなどハイ・レート放電特性を要求する機器では、正極合剤としてオキシ水酸化ニッケルを主体とすることが好ましいことに着目し、オキシ水酸化ニッケルを正極活物質とするニッケル 亜鉛一次電池について、特許出願を行っている(特願平2000-351812)。 このニッケル亜鉛一次電池は、ハイ・レート放電特性において極めて優れていることを確認しているが、特に正極合剤の活物質としてオキシ水酸化ニッケルの みを用いた電池においてはさらに次の点で未だ改善の余地が残されている。

- 15 (1) 中空状の正極成形体作製の際、型への付着が多く十分な成形性を維持した ものが得られない、これは、ロー・レート放電時の放電容量を減らすものとなる。 また過放電時の負正極理論容量比の設計上も不利になる。
- (2)ハイ・レート放電特性を考慮すると、負極理論容量を正極理論容量で割った値である負正極理論容量比≥1.0が好ましいが、負正極理論容量比が高くなるにつれて過放電時に負極の亜鉛が多く残るようになる為、正極からの水素ガス発生量が増える。一方、電池作製の際は、正負極の重量を管理して作製し負極容量と正極容量との比の設計することになるが、その公差として±0.1程度となるため、最小値を1.0程度に設定した場合、最大値は1.2程度となる。しかしながら、負正極理論容量比が1.1を超えると、過放電時の水素ガス発生量が多くなるため、電池設計上安全弁の弁作動圧を上げないと密閉性が保てなくなる。通常一次電池の安全弁の弁作動圧は5~8MPa程度に設定されるが、これを超える弁作動圧に設定するのは安全上問題がある。

発明の開示

本発明は上記従来技術の問題点を解決するために成されたものであり、ハイ・レート放電特性において優れ、かつ、過放電時での水素発生による内圧上昇の少ないアルカリ電池を実現することを目的としている。

本発明は、容器にニッケル高次酸化物を正極活物質とする正極と、亜鉛もしくはその合金を負極活物質とする負極と、セパレータと、電解液とを収容した密閉型ニッケル亜鉛一次電池において、

前記正極において二酸化マンガンを前記ニッケル高次酸化物に対して2.3~7質量%添加し、かつ、前記負極の理論容量と前記正極の理論容量との比(負極理論容量/正極理論容量;以下負正極理論容量比と略称する)を1.2~1.0 の範囲としたことを特徴とする密閉型ニッケル亜鉛一次電池である。

前記本発明において、前記正極活物質が、亜鉛およびコバルト単独もしくはこれらを共晶させたオキシ水酸化ニッケルであることが好ましい。さらに、前記正極活物質が表面にコバルト高次酸化物層で被覆された亜鉛およびコバルト単独もしくはこれらを共晶している複合オキシ水酸化ニッケルであることが好ましい。

このような密閉型ニッケル亜鉛一次電池は、本来のハイ・レート放電を損なう ことなく、過放電時の内圧上昇を抑制することが出きるため、その工業的価値は 非常に大きい。

20

10

15

図面の簡単な説明

第1図は実施例に係る亜鉛アルカリ電池の要部構成を示す断面図である。

発明を実施するための最良の形態

25 以下、本発明の電池の詳細な実施の形態について、図面を参照しながら詳細に 説明する。図1は、本発明をいわゆるインサイドアウト構造(電池缶体が正極側、 電池蓋側が負極側となっている構造)と呼ばれているJIS規格のLR6形(単 3形)の電池に応用した例である。

図において1は、正極端子を兼ねる有底円筒形の金属缶であり、この金属缶1の内部に中空円筒状の正極活物質を含有する正極合剤2が収容されている。この正極合剤2の中空内部には不織布などからなる有底円筒状のセパレータ3を介して、ゲル状亜鉛負極材料4が充填されている。そして、この負極材料4には金属棒からなる負極集電棒5が挿着され、この負極集電棒5の一端は負極材料4の表面から突出してリング状金属板7及び陰極端子を兼ねる金属封口板8に電気的に接続されている。そして、正極となる金属缶1内面と、負極集電棒5の突出部外周面には、二重環状のプラスチック樹脂からなる絶縁ガスケット6が配設され、これらは絶縁されている。リング状金属板7及び金属封口板8には、安全弁作動時にガス流出口となる孔10,11が形成されており、絶縁ガスケット6には、電池内圧が所定圧力以上に上昇した場合、その一部を開裂させてガスを流出させ内圧を低下させるための安全弁膜9が具備されている。また、金属缶1の開口部はかしめられて液密に封止されている。

以下に、本発明の正極材料、負極材料、及び電解液について詳細に説明する。

15

10

5

(正極材料)

本発明で用いる正極活物質は、オキシ水酸化ニッケル粒子を主体とする。

さらに、亜鉛もしくはコバルト単独あるいはその両方を共晶しているオキシ水酸化ニッケルは、低電解液比率でもその構造変化を少なくできるので好ましい。

- 20 オキシ水酸化ニッケルに共晶させる亜鉛もしくはコバルトの量としては、1~7 質量%の範囲が好ましい。亜鉛の量がこの範囲を下回ると、正極が膨潤しやすく なるため放電容量が低下する。また、条件によっては、正極の膨潤の度合いが大きくなることもあり、電池の形状が変化する。一方、この範囲を上回ると、相対 的にニッケル純度が低下し高容量化に適さなくなる。
- 25 また、水酸化ニッケル表面に、さらに高導電性の高次コバルト化合物を被着させた複合オキシ水酸化物とすることが、オキシ水酸化ニッケル粒子同士の電子導電性を確保する理由で好ましい。

前記表面に被着するコバルト化合物としては、出発原料として例えば、水酸化コバルト (Co(OH)2)、一酸化コバルト (CoO)、三酸化二コバルト (C

o 2 O 3)、などをあげることができ、これを酸化処理してオキシ水酸化コバルト (C o O O H)、四酸化三コバルト(C o 3 O 4)などの高導電性高次コバルト酸 化物に転化させる。

上記本発明の正極活物質は、例えば次の方法によって製造することができる。 亜鉛及びコバルトをドープした水酸化ニッケル粒子に、水酸化コバルトを添加 し、大気雰囲気中で攪拌しながら水酸化ナトリウム水溶液を噴霧する。引き続き マイクロウェーブ加熱を施すことにより水酸化ニッケル表面にコバルト高次酸化 物の層が形成された複合水酸化ニッケル粒子が生成する。さらに、この反応系に 次亜塩素酸ナトリウムなどの酸化剤を添加して酸化を進め、コバルト高次酸化物 が被着した複合オキシ水酸化ニッケルを製造することができる。これによって導 電性が極めて優れた正極活物質を得ることができる。

5

10

15

20

25

かかる際に用いるコバルト粒子あるいはコバルト化合物粒子は、比表面積が 2. $5 \sim 30\,\mathrm{m}\,3/\mathrm{g}$ である水酸化コバルトを用いることが好ましい。コバルト粒子あるいはコバルト化合物粒子としてこの範囲のものを採用することによって水酸化コバルトとの接触面積が確保され、正極の利用率の向上につながる。このような正極合剤の製造については、特開平 10-233229 号公報、特開平 10-275620 号公報、特開平 10-188969 号公報などに説明されており、本発明においてもこれらの正極合剤の製造方法を採用することができる。

また、上記ニッケル水酸化物の正極活物質にY、Er、Yb、Caの化合物を添加することにより、貯蔵時の容量維持率を改善することができる。本発明において用いられる上記化合物としては、例えばY2O3、Er2O3、Yb2O3、などの金属酸化物、およびCaF2などの金属フッ化物があげられる。これらの金属酸化物および金属フッ化物は、正極活物質であるニッケル水酸化物に対して、O.1~2質量%の範囲で用いることができる。金属酸化物もしくは金属フッ化物の配合量が上記範囲を下回った場合、貯蔵特性の改善効果が得られず、一方配合量が上記範囲を上回った場合、相対的に正極活物質の量が減るので高容量化に適さなくなるため好ましくない。

本発明は、上記ニッケル高次酸化物からなる正極活物質に二酸化マンガンを添

加し、過放電時の水素ガスの発生を抑止するものである。本発明において、ニッケル高次酸化物に添加する二酸化マンガンとしては、一般のアルカリ電池において用いられている電解二酸化マンガンなどを使用することができる。この二酸化マンガンの添加量は、ニッケル高次酸化物に対して3~7質量%の範囲が好ましい。この添加量が前記範囲を下回った場合には、電池の過放電時の水素ガス発生を抑止のに十分ではなく、一方、添加量が上記範囲を上回った場合、ハイ・レート特性、特に低温環境におけるハイ・レート特性が悪化し好ましくない。

5

20

25

本発明においては、正極の導電性や成形性を改善するために、正極材料に炭素粒子を含有させることが望ましい。

10 かかる炭素粒子としては、例えばアセチレンブラック、カーボンブラック、人工黒鉛、天然黒鉛等等を用いることができる。配合量は、正極活物質:炭素粒子 = 100:3~10(質量比)の範囲が適切である。炭素粒子の配合比がこれより高いと活物質量が相対的に減少するため高容量化に適さなくなり、一方、炭素粒子の配合比がこれより低いと電子電導性や成形性が低下するので高出力特性に 適さなくなる。

また、本発明の正極合剤には、正極合剤を成形する際に保形性を高め、成形作業中および電池内で保形性を維持するために、バインダーを添加することが好ましい。かかるバインダーとしては、例えばポリテトラフルオロエチレン(PTFE)、ポリフッ化ビニリデン(PVdF)、PVdFの水素もしくはフッ素のうち、少なくとも1つを他の置換基で置換した変性PVdF、フッ化ビニリデンー6フ

ッ化プロピレンの共重合体、ポリフッ化ビニリデンーテトラフルオロエチレンー 6フッ化プロピレンの3元共重合体、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリテトラフルオロエチレン等を用いることができる。このバインダーの添加量は、正極合剤に対して、0.05~0.5質量%の範囲が好ましい。この添加量が、この範囲を下回った場合、バインダー添加効果が発揮されず、電池製造の歩留まりが低下する。一方、バインダー配合量がこの範囲を上回った場合、電池の容量が損なわれるため、好ましくない。

さらに、正極材料の成型時に、成形を容易にするために、正極合剤に潤滑剤を 添加することもできる。かかる潤滑剤としては、黒鉛、ステアリン酸などが挙げ

られる。添加量は、正極合剤に対して、0.05~1.0質量%の範囲が適切である。

(負極材料)

5 本発明で用いられる負極材料は、負極活物質である亜鉛合金を主成分とする負極材料であり、公知の二酸化マンガンー亜鉛一次電池で使用されている亜鉛ゲルを用いることができる。負極材料をゲル状とするためには、電解液及び増粘剤から電解液ゲルを調整し、これに負極活物質を分散させることにより容易により容易にえることができる。

10 本発明において用いる亜鉛合金は、無汞化亜鉛合金として知られている水銀及 び鉛を含まない亜鉛合金を用いることができる。具体的には、インジウム 0.0 6質量%、ビスマス 0.014質量%、アルミニウム 0.0035質量%を含む 亜鉛合金が、水素ガス発生の抑制効果があり望ましい。特にインジウム、ビスマ スは放電性能を向上させるため望ましい。

15 負極作用物質として純亜鉛ではなく亜鉛合金を用いる理由は、アルカリ性電解 液中での自己溶解速度を遅くし、密閉系の電池製品とした場合の電池内部での水 素ガス発生を抑制して、漏液による事故を防止するためである。

また、亜鉛合金の形状は、表面積を大きくして大電流放電に対応できるように 粉末状とすることが望ましい。本発明において好ましい亜鉛合金の平均粒径は、

20 100~350μmの範囲が好ましい。亜鉛合金の平均粒径が上記範囲を上回った場合、表面積が比較的小さくなり大電流放電に対応することは困難になる。また、平均粒径が上記範囲を下回った場合、電池組み立て時の取り扱いが難しく、電解液及びゲル化剤と均一に混合することが困難になるばかりでなく、表面が活性であることから酸化されやすく不安定である。

25 また、本発明において用いられる増粘剤としては、ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸塩、CMC、アルギン酸などを用いることができる。特に、ポリアクリル酸ナトリウムが、強アルカリに対する安定性が良いため好ましい。

(電解液)

本発明で用いられる電解液は、水酸化カリウム、水酸化ナトリウムなどのアルカリ塩を溶質として用いた水溶液が好ましく、特に、水酸化カリウムを用いることが、好ましい。

また、本発明においては、上記水酸化カリウムなどのアルカリ塩を水に溶解して電解液とするが、さらに電解液中に亜鉛化合物を添加することが望ましい。かかる亜鉛化合物としては、酸化亜鉛、水酸化亜鉛などの化合物が挙げられるが、特に酸化亜鉛が好ましい。

電解液として少なくとも亜鉛化合物を含有するアルカリ性水溶液を用いるのは、アルカリ性水溶液中での亜鉛合金の自己溶解が酸性系の電解液と比較して格段に少なく、更には亜鉛合金のアルカリ性電解液中での自己溶解を亜鉛化合物、例えば酸化亜鉛を溶解して亜鉛イオンを予め存在させておくことにより更に抑制するためである。

そして本発明においては、上述したようにニッケル亜鉛一次電池において正極活性物質に二酸化マンガンを添加することによって、ハイ・レート放電、及び過放電時のガス発生抑止において優れた電池を実現するものであり、以下に、このような電池の製造方法について過程を追って詳細に説明する。

(1) 正極合剤の作製

5

10

15

所用の原料を用いて表面にコバルト高次酸化物を配した複合水酸化ニッケル粒子を作製し、更に酸化剤を添加して、コバルト高次酸化物を配した複合オキシ水酸化ニッケルを製造する。これが複合オキシ水酸化ニッケル粒子であることの確認は、XRDによる同定と、硫酸第一鉄アンモニウム/過マンガン酸カリウムの逆滴定でNiのほぼ総量が3価になっていることで確認できる。またこの時の複合オキシ水酸化ニッケルのNi純度を、EDTA滴定とICP分析によって測定・算出し、以下の電池設計の基礎データとする。

正極成形体は、上記正極活物質、二酸化マンガン、炭素質導電材、バインダー、 電解液、及び所望により潤滑材などから構成される。これらの材料を以下の工程 によって正極合剤として成形する。

ドライ攪拌:正極活物質であるオキシ水酸化ニッケル粉末に、二酸化マンガン

粉末、及び黒鉛粉末を所要の量で加え万能攪拌ミキサーにてドライ攪拌する。攪拌時間は、約5分間程度である。

ウェット攪拌:上記ドライ攪拌によって得られた混合粉末100質量部に対し、 電解液を添加して万能攪拌ミキサーにてウェット攪拌する。この工程により、上 記ドライ攪拌で混合した正極合剤成分粉末が、相互に凝着し成形可能となる。こ の工程において用いる電解液の量は、正極合剤成分100質量部に対して、2~ 7質量部程度であり、また、攪拌時間は、約5分間程度で十分である。

圧縮:次に、得られた混合物を双ロール・プレス機にて板状に圧縮する。この とき、この板状の被圧縮物の厚さが、1mm程度になるように、ロール状プレス の圧力等を調整する。

破砕:続いてこの板状の被圧縮物を破砕機にて破砕する。

篩い分け:次に、22~100メッシュの自動篩分機にて分級して、粒径150~710μm程度の顆粒状正極合剤を得る。

混合攪拌:上記工程によって得られた顆粒状合剤に、潤滑剤であるステアリン 15 酸化合物粉末を所定量添加して混合撹拌する。攪拌時間は、およそ5分程度で十 分である。これによって顆粒状正極合剤を作製することができる。

正極合剤の成型:前記顆粒状正極合剤と、導電剤であって、かつ成形性および 金型に対する離型性を付与する人造黒鉛粉末などとを混合し、撹拌する。その後、

JIS規格LR6形電池用に相当する正極合剤成形金型を使用して、中空円筒形 20 の正極合剤を加圧成形する。

(2) 負極合剤の作製

10

25

無汞化亜鉛合金粉末と、酸化亜鉛添加水酸化カリウム水溶液(電解液)と、ゲル化剤とを、減圧下で撹拌・混合することにより、ゲル状亜鉛負極を調製する。

(3) セパレータの作製

ポリエチレン樹脂などの繊維からなる不織布を捲装し、その一部を加熱接着して円筒体を作製する。さらに、例えばポリエチレン樹脂シートから円板を打ち抜き、この円板を前記円筒体の一端に加熱接着して有底円筒状のセパレータを作製

する。

5

(4) アルカリ電池の組立

金属製の正極容器中に、前記工程で作製した中空円筒状をしている正極合剤を 収容し、次いで、この正極合剤の中空部にセパレータを配置する。そして、電解 液を注入した後セパレータ内部にゲル状負極を注入する。そして、ゲル状負極内 部に、絶縁ガスケットなど所要の電池構成部材を嵌装し、一端部に陰極端子を兼 ねる封口板を設けた負極集電棒の他端を挿入し、電池容器の開口部をかしめて、 電池を組み立てる。

10 この電池の容器として、正極合剤と正極容器との接触抵抗が大きい場合には、 正極容器内面に炭素質材料を含む塗料を塗布し、接触抵抗を低減することもできる。

実施例

20

25

15 以下本発明を実施例及び比較例に基づいて説明する。

大気雰囲気で5% Zn、1% Coをドープした水酸ニッケル粒子100質量部に7質量部のCo(OH)2を加え攪拌しながら10N NaOHを15質量部噴霧しながらマイクロウェーブによる加熱によって表面にコバルト高次酸化物を配した複合水酸化ニッケル粒子を作製し、更にこの系に次亜塩素酸ナトリウムを加えて酸化を進め、コバルト高次酸化物を配した複合オキシ水酸化ニッケルとした。これが複合オキシ水酸化ニッケル粒子であることの確認は、X線粉末回折装置による同定と、硫酸第一鉄アンモニウム/過マンガン酸カリウムの逆滴定でNiのほぼ総量が3価になっていることから確認した。またこの時の複合オキシ水酸化ニッケルのNi純度は、EDTA滴定並びにICP分析によって測定したところ54%であった。

上記方法によって得られた複合オキシ水酸化ニッケル正極活物質に、電解二酸 化マンガン、カーボン及び電解液を添加して成形し正極合剤を形成した。ニッケ ル高次酸化物である複合オキシ水酸化ニッケルに添加するカーボン及び電解液の

量は、正極合剤の成形強度などを考慮し、下記の質量比で配合し、成形した。

複合オキシ水酸化ニッケル:カーボン:12N KOH=100:6:5 また、複合オキシ水酸化ニッケルに添加する二酸化マンガンの量は、全く二酸 化マンガンを添加しないものと、添加量を3質量%、5質量%、7質量%、9質 量%、及び20質量%としたものの6種類の正極活物質を用意した。この正極活 物質の成形体密度は、3.22g/cm3程度であった。

負極については公知の二酸化マンガン-亜鉛一次電池の負極の無水銀、無鉛の 亜鉛合金を用いて、負極合剤を形成した。負極合剤の亜鉛ゲル組成は次の様な組 成とした。

10 亜鉛:吸水性バインダー:12N KOH=100:1.5:55 この時の亜鉛ゲルの密度は2.70g/cm3程度であった。 電解液としては、12NのKOH水溶液を用いた。

こうして得られた正極合剤、負極ゲルを質量測定しながら、負正極理論容量比が、1.31、1.20、1.10、1.02及び0.91となるように、缶の中に収め、電解液を注液し、集電体/ガス・リリース・ベントを具備した金属板/負極トップを、一体化した封口体でクリンプ封口して、図1に示すAAサイズのニッケルー亜鉛一次電池を作製した。

[試験例1]

20 上記方法で作製した30種類の電池について、25℃雰囲気で3日間放置して活性化させた後、それぞれの電池を4個直列に接続し、25℃雰囲気下で4.0 Vのカット・オフ電圧で1Wの出力の定電流放電を行ない、放電持続時間を測定した。その結果を、表1に示す。表1において、放電持続時間の単位は時間である。

単位: h

[表 1]4直1W連続放電特性/4.0Vカット@25deg.C

MnO2	負極理論容量/正極理論容量							
添加量	1. 31	1. 20	1. 10	1.02	0.91			
0 %	11.1	10.7	10.3	9.8	9.0			
3 %	11.0	10.6	10.3	9. 7	9. 0			
5 %	10.9	10.6	10.3	9.8	8. 7			
7 %	10.7	10.6	10.2	9.6	8. 7			
9 %	10.5	10.4	10.2	9.6	8. 9			
20%	10.2	10.3	10.0	9.6	8. 6			

[試験例2]

また、上記方法で作製した30種類の電池について、25℃雰囲気で3日間放置して活性化させた後、それぞれの電池を4個直列に接続し、25℃雰囲気下で4.0 Vのカット・オフ電圧で3Wの出力の定電流放電を行ない、放電持続時間を測定した。その結果を、表2に示す。表2において、放電持続時間の単位は分である。

10 [表 2]

4直3W連続放電特性/4. 0Vカット@25deg. C 単位:min

MnO2	負極理論容量/正極理論容量						
添加量	1. 31	1.20	1. 10	1. 02	0.91		
0%	120	1 1 7	116	1 1 1	8 2		
3 %	120	118	116	111	8 0		
5 %	117	115	114	109	8 0		
7 %	110	113	110	105	7 3		
9 %	100	98	9 5	90	60		
20%	8 0	7 8	7 7	7 0	5 8		

アルカリ乾電池では、4個の電池を直列に接続し1Wで放電を行うことはミドル・レートの放電に相当し、また4個の電池を直列に接続し3Wで放電を行うことハイ・レート放電に相当する。上記表1及び表2の結果から、ミドル・レートからハイ・レートにかけての放電特性は、負正極理論容量比を下げると低下することが明かとなった。これは、ミドル・レートからハイ・レートにかけての放電

が負極律速となっているためである。この領域の放電特性を向上させるためには、 負正極理論容量比を1. 0以上にするのが好ましいことが明かとなった。

[試験例3]

5 前述の方法によって製作した30種類の各100個の電池(単セル)に、20℃の条件下で、10Ωの負荷で3日間放電を行ない、その間電池内圧の上昇によって安全弁が作動した電池の個数を計数した。安全弁は、6MPaで作動するよう設定した。これは、従来のアルカリ乾電池の安全弁作動圧とほぼ同じである。その結果を表3に示す。

10 [表3]

15

100セルの内の弁作動したセル@20℃、100×3days

MnO ₂ 添加量	負極理論容量/正極理論容量						
添加量	1.31	1. 20	1. 10	1.02	0.91		
0%	3 4	2 1	5	0	0		
3 %	1 9	0	0	0	0		
5 %	14	0	0	0	0		
7%	1 1	0	0	0	0		
9 %	8	0	0	0	0		
20%	3	0	0	0	0		

表3の結果から、負正極理論容量比1.0を超えると、過放電時に負極の亜鉛が残るため、正極が水素発生電位に達し、正極から水素ガスが発生する。特に負正極理論容量比1.3を超えるものは負極の亜鉛が多量に残るため、従来の安全弁作動圧では設計上困難である。二酸化マンガンの添加は、0.8 V以降の放電容量のマージンを持たせることができるため負正極実容量比上有利になるものと思われる。

また、二酸化マンガンはオキシ水酸化ニッケル単独で、正極成形体を作製する 20 よりも成形型への粉の付着が少ない為、本来の形状と成形性をもった正極成形体 が作製できる。このことは、正極利用率を向上させ、負正極実容量比上有利にな るものと思われる。負正極理論容量比1.2以下で、二酸化マンガン3%以上が、 過放電設計には有効である。

[試験例4]

上記方法で作製した30種類の電池について、25℃雰囲気で3日間放置して活性化させた後、それぞれの電池を4個直列に接続し、0℃雰囲気下で4.0Vのカット・オフ電圧で3Wの出力の定電流放電を行ない、放電持続時間を測定した。その結果を、表4に示す。表4において、放電持続時間の単位は分である。「表4]

4直3W連続放電特性/4. 0Vカット@0deg. C 単位:min

MnO2	負極理論容量/正極理論容量						
添加量	1. 31	1. 20	1.10	1.02	0. 91		
0%	44	4 2	4 1	3 9	3 0		
3 %	4 4	4 0	4 1	3 8	3 0		
5 %	4 3	4 1	3 8	3 7	26		
7 %	4 0	3 7	3 5	3 4	2 6		
9 %	2 5	2 2	2 2	16	1 3		
20%	2 3	20	1 8	1 5	1 2		

10 表4の結果から明らかなように、本願発明の電池において、低温でのハイ・レート放電では、負正極理論容量比が高いほど有利であり、また、二酸化マンガン添加量が少ないほど有利であることが明かとなった。また、負正極理論容量比1.0以上、二酸化マンガン7%以下が好ましいことも明かとなった。

以上の試験例1ないし試験例4の結果から、ハイ・レート特性、低温でのハイ・レート放電、過放電時の水素内圧上昇を考慮すると、負正極理論容量比=1.2 ~1.0の範囲でかつ、前記正極に二酸化マンガンを3~7%添加することが非常に有効である。

産業上の利用可能性

15

20 上記本発明によれば、ハイ・レート放電特性において優れ、かつ、過放電時で の水素発生による内圧上昇の少ないアルカリ電池を実現することができた。

請求の範囲

1. 容器にニッケル高次酸化物を正極活物質とする正極と、亜鉛もしくはその 6金を負極活物質とする負極と、セパレータと、電解液とを少なくとも収容 した密閉型ニッケル亜鉛一次電池において、

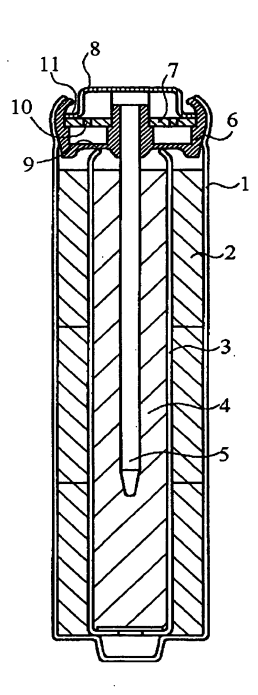
前記正極において二酸化マンガンを前記ニッケル高次酸化物に対して3~7質量%添加し、かつ、前記負極の理論容量と前記正極の理論容量との比(負極理論容量/正極理論容量)を1.2~1.0の範囲としたことを特徴とする密閉型ニッケル亜鉛一次電池。

- 2. 前記正極活物質は、亜鉛およびコバルト単独もしくはこれらを共晶させた オキシ水酸化ニッケルであることを特徴とする請求項1記載の密閉型ニッケル亜鉛一次電池。
- 3. 前記正極活物質が表面にコバルト高次酸化物層で被覆された亜鉛および コバルト単独もしくはこれらを共晶している複合オキシ水酸化ニッケルで あることを特徴とする請求項1記載の密閉型ニッケル亜鉛一次電池の製造 法。

20

10

第1図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/06699

	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ H01M6/08, H01M4/06, H01M4/52						
According t	o International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC					
B. FIELD	S SEARCHED						
Minimum d Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ H01M6/08, H01M4/06, H01M4/52						
Documentat	ion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included	in the fields searched				
	ıyo Shinan Koho 1926-1996	Toroku Jitsuyo Shinan Koho					
	Jitsuyo Shinan Koho 1971-2003	Jitsuyo Shinan Toroku Koh	1996-2003				
Electronic d	ata base consulted during the international search (nan	ne of data hase and, where practicable, sea	rch terms used)				
C. DOCO	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A	JP 2002-75354 A (Matsushita Electric Industrial 1-3 Co., Ltd.), 15 March, 2002 (15.03.02), Full text (Family: none)						
E,A	JP 2003-242990 A (FDK Kabushiki Kaisha), 29 August, 2003 (29.08.03), Full text (Family: none)						
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
* Special	categories of cited documents:	"T" later document published after the inte	matianal filling date or				
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with th	e application but cited to				
	red to be of particular relevance focument but published on or after the international filing	"X" document of particular relevance: the					
date	tocament our published on or after the international firing	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.					
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone					
	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is						
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such	documents, such				
means "P" document published prior to the international filing date but later "%" document member of the same patent family							
	priority date claimed	Control of the transfer of					
Date of the actual completion of the international search 10 September, 2003 (10.09.03) Date of mailing of the international search report 24 September, 2003 (24.09.03)							
	ailing address of the ISA/	Authorized officer					
Japanese Patent Office							
Facsimile No) .	Telephone No.					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

						'			
Α.	発明の属	する分野の分類	(国際特許	分類(IPC	:))				
	Int.	C 1 7	H01M	6/08	H 0 1 M	4/06	H01M	4/5	5 2
В	御本ただ	うった分野							,
B. 調査		小限資料(国際	特許分類(IPC))					
		•			77.0.13	4 40 6	110 116		
	Int.	C 1 7	HOIM	6/08	HOIN	4/06	H01M	4/:) Z
母小			行った分野	に含まれるも					
AX /3				26-19					
	· 日本国·	公開実用新案公司	报 1	71-20	03年				
	日本国	公開実用新案公 登録実用新案公	报 1	994 - 20	03年				
	日本国	実用新案登録公司	段 1	996 - 20	03年				
		目した電子データ	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	- # &- 7 A	つなが 倒水	たは田した田草	Æ)		
国際	調査で使用	日した電子アータ	~~ <i>X</i> (7	-91-10	力名孙、陶宣	に使用した用品	声)		•
ļ									
<u></u>					· .				
C.		5と認められる文	献						nnst s
	文献の			, www.mc.75.88.2	#rba 7 1. 4. 1cb	たの即事士	7 年至の中 二	ĺ	関連する
カラ	ゴリー*					、その関連する			請求の範囲の番号
ĺ	Α	, •			A(松下)	直器産業株式	代会社)		1 – 3
		2002.	03.1	5, ·					
		全文							
-		(ファミリー	ーなし)						
		(,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	V , V ,						
	ΕA	JP 20	0 3 — 2 .	42990	A (工	フ・ディー・ク	アイ株式会科	+) 1	1 - 3
	LA	2003.			22 (1 111- 424 1	~/	
		全	0 Q. <i>L</i>	,					
			4511						
		(ファミリ [、]	ーなし)						
									4rf 1 40 070
	C欄の続:	きにも文献が列巻	きされている) _p		」パテントフ	'ァミリーに関	する別	粃を診照。
4	引用分割	のカテゴリー				の日の後に	公表された文献	t	
1 1	カカスのは、	//// コット 車のある文献でに	まなく、一番	8的技術水準	を示す 「T			-	れた文献であって
'1	もの	£->0>0>0		~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~					き明の原理又は理論
LE	三」国際出	顔日前の出願また	とは特許では	っるが、国際	出願 日		めに引用するも		
	以後に	公表されたもの			ιX				当該文献のみで発明
] []		主張に疑義を提起					は進歩性がなり		
1	日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以								
1 .	文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの								
					ス出願 「ぬ		生かないと ラストファミリーブ		עיס ע
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献									
国际	国際調査を完了した日 10.09.03 国際調査報告の発送日 24.09.03								
-"	10.09.03								
-							70 ~ 4 ~ 744 6 1		
国		の名称及びあて気			特部		限のある職員)	割。	4 X 9 3 5 1
	日本国特許庁 (ISA/JP)								
	郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3477								
1.	果水	HPIIVELEQUATION	XI J 17 41	479	HET BI				THE USE OF THE